(9日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭54—79698

50Int. Cl.2 G 01 N 31/10 識別記号 **②日本分類** 113 C 1

砂公開 昭和54年(1979)6月25日 庁内整理番号 6514-2G

> 発明の数 審査請求 未請求

> > (全 3 頁)

60アンモニア濃度連続測定装置

昭52-146739

②特 20出 昭52(1977)12月7日 願

個発 明 者 横山成男

広島市可部町大字勝木2234番地

同 世良俊邦

広島県佐伯郡廿日市町宮内108

番地の6

@発 明 者 岩崎謙二

広島県佐伯郡五日市町皆賀100

番地 2-105号

願 人 三菱重工業株式会社 0出

東京都千代田区丸の内二丁目 5

番1号

個代 理 人 弁理士 坂間暁

外2名

発明の名称

アンモニア濃度連続測定装置

アンモニアと酸素を含有するガスのアンモニ ア 農 度 を 測定 する ため に 。 アンモニア を 一 酸 化 密案に変える触媒作用を有する電導性の金属あ るいは無媒作用のない電導性の金属に触媒活性 物質を被覆したものを内蔵する NH。 酸化器と 窒素酸化物の分析計から成るアンモニア機度連 统测定装置。.

祭明の詳細を説明

化学工業の飛躍的な発展にともない大量の燃 焼ガスが大気に放出され、その中に含有する窒 楽酸化物(以下 NOxという)に帰因するスモッ グヤオキシダント等の大気汚染が社会的を問題 となり、環境保全の立場から NOx の浄化技術 の確立が各方面で鋭意研究され、開発されつつ ある。NOx の浄化法にも種々あるが、現状で はアンモニアを還元剤として添加し、触媒を通 過させるととで無害の窒素と水に転換する方法

が一番曳用的であるといわれている。

NOxのアンモニアによる還元浄化プロセスで は未反応アンモニアの流出量が問題になる。す なわちSOx 化合物やダストを含有する排ガス 中の NOx を除去する場合には未反応アンモニ アが脱硝反応後にアンモニウム塩を生成するの みならず。大気に放出されて新たな二次公害を 脱硝反応前のアンモニア量は厳密に制御する必要があり。 縣 引 す る 原 因 と も な り か ね な い の で 】 脱 硝 反 応 後のアンモニア機能も常時測定して監視する必 要がある。

又脱臭装置。その他のアンモニアを発生する 装 囚 お よ び ア ン モ ニ ア を 使 用 す る 装 囮 に お い て もアンモニア複度を測定する必要が生じている。 従来のアンモニア分析法は中和適定法、イン ドフェノール法。ネスラー法などの化学分析法 と、溶液導電率法、イオン電極法などの湿式の 機器分析法であつた。しかしこれらの方法では 一定量の試料ガスを吸収液に通して試料ガス中 のアンモニアを捕集し、その捕集液を分析する ため分析の所要時間が長く。連続測定も困難で

特的昭54—79698(2)

一方ガス状でアンモニフを分析する方法とし 城の再現性がなく、水分の影響も大きいので不

ては赤外分光法があるが。感度が悪く低級収額 あ当である。

ある。さらに共存ガスの影響、温度降下の影響

により測定誤差を生じる場合もある。

そこでアンモニア(以下 NHs という)をNO 化変換して通常のNOx 計で測定する方法が化 学発光方式、紫外線吸収方式などで開発されつ つあるが、NHs をNOx に100% 転換し、共存 ガスの影響を受けない NHs 酸化器の明発はいま だ十分とは育えない。

本発明は以上の点を考慮して連続的にガス中 の NHs 設度を貶存の NOx計で調定するアンモニ ア濃度連続測定装置に於て NHs を NO に転換す る無媒に特徴を有するものである。

一般にこの種のアンモニア濃度連続測定装置 は被測定ガスを採取するサンプリング部, NHs をNO に転換する NHs 酸化器, 排ガス中の NOz をNO にする NO2 コンパーター,ガス中の水分

(3)

・分に除去する必要があつた。しかし微粒子状の ダストまで完全に除去することは不可能に近く 歴 道排 ガスを対象として連続使用する場合。 ダ ストフイルターを通過した微小のダストが参触 姓届に徐々に書積し、 ガスのサンブリングが十 分に行えなくなり分析計への吸引ガスほが減少 するなどのトラブル発生の原因となる。

又 NH₃ の酸化反応を高効率で進めるために触 **鉄層を100~908℃の高温に加熱すること** から、ヒーターの切断がしばしば生ずる上に、 測定ガス温度が低い場合には触媒層が急激に加 熱されることから。ガス中の共存成分が変化し たり、NHsと化合物を作ることで触媒層への異 物の付着や,サンプリングライン。分析計への 影響が考えられるため好ましくなく。触媒の耐 久性の面からもできるだけ低温で使用するのが 好ましい。さらに触媒性能劣化時の触媒のとり かえも容易であることが好ましい。

以上の観点から本発明者らは触媒作用を有す る金属自体に電流を通じて加熱することにより を除去する除湿部、および窒素酸化物の分析計 (以下分析計と略す)から成りたつている。剛 定ガス中の NH。は NH。酸化器でNOに変換し、 NO2 コンパーターでガス中のNO2 がNOになる。 一方 NH。酸化器を通さたい 棚定ガスは NO。コン バーターで NO2 を N O にして分析計に導く。 測 定ガス中に水分が存在する場合には分析計に入 る前に除湿する必要がある。分析計内部ではN Ha 酸化器を通過したガスと,通過しないガス を交互に分析部で分析し、演算部で引算をする ことで NHa, NOx 漫度が検出される。

従来の NH。 を N O に転換する触媒は 3 0 0 ~ 4 0 0 ℃ の.温度領域で NH。による NOx の最元反 応を生じさせるような卑金属元素の酸化物をシ アルミナ, チタニア, ジルコニア, コー ジュライトのような多孔性耐火物に担持させ、 脱硝反応を誘引しにくい高温領域で使用すると とによりガス中のNH。を酸素でNOにしていた。 しかもその形状はペレット状又は円柱状であり。 固定床で使用するため該触媒の前でダストを十

(4)

極めて優れた NHs 酸化触媒になることを見出し た。ことで使用する金属はニッケルクロム合金 粮。鉄クロムアルミニウム合金額。コパルト入 りの鉄クロムアルミニウム合金額(カンタル額) 白金粮、メングステン粮、モリブデン粮、鉄粮 ニッケル値などの電導性があり、その使用温度 で脳食せず耐熱性のあるものが良く。金属材料 自体の耐熱温度により触媒としての使用温度が 限定されるのはいうまでもない。しかも金属自 体を加熱し、その発熱体に測定ガスが均一に接 触するようにさせるために、金銭粮やリポンを コイル状、網状にしたもの、金銭棒を格子状に 組んだもの、金属の準板を平行に設置したもの など種々の形状が考えられる。

又触媒活性を有する物質を耐熱性。電導性は あるが、それ自体無禁活性の無い材料に被覆し たものでも本発明の目的を何ら制限するもので はない。ことで使用される金属材料として最も 好せしいのは白金額あるいは白金を不活性金属 の表面にメッキなどの方法により接着させたも

特朗四5(-79698(3)

のである。

以下実施例で更に詳しく説明する。

第 1 図に示す NH_a 酸化器(2)内に径 1 mm が,及さ 1 m の白金線をコイル状にした触媒(3)を充填し、電圧関整器(4)で高電圧を調整して触媒(3)を 5 0 0 ℃にした状態で NH_a,0₂を含有する係道 ガスをサンプリングプローブ(1)で採取し、NH₃ 酸化器(2)でN 0 に変換しさらにNO₂コンパーター (5)でガス中のNO₂をN 0 に変える。一方同じ 煙道ガスをNO₂コンパーター(5)でガス中のNO₂をN 0 に変える。のようにガス中のNO₂をN 0 にがス中のNO₂をN 0 を N 0 を

分析計(17) では二系列のガスを流路切換部(8) で交互に分析部 (8) に導き、オゾン発生器 (9) からのOaとの化学発光量を検出し、演算部 (10) で各々の

(7)

6 … ブレクーラー、7 … 分析計。 8 … 疏路 切換部、9 …0、発生器、10 … 分析部、11 … 貞算部。

代理人 瑟 間 暁

NO機度を引算してNH, NO機度を算出する。

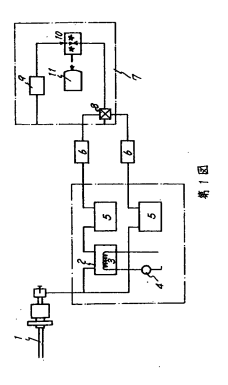
B 重油技ポイラ排ガスの脱硝基醛の出口で上記のアンモニア濃度連接分析装置を用いて NH, 濃度を測定した結果。白金線の触媒31を500でから600でに加熱するとダスト共存ガスの影響もなく。煙道ガス中のNH, を98%以上の効率でNOに転換した。従来のベレント被減に比較すると低温で使用するため耐久性にも優れた地域すると低温で使用するため耐久性にも得到に比がある上に、触媒の性能劣化時にも容易にとりかえができるなどの利点を有する慢れたNH, 酸化器を付けたアンモニア濃度連続測定転置である

4. 図面の簡単な説明

3. 1 図は本発明のアンモニア酸 七般蝶を組み こんだアンモニア 濃度連続測定装置の構成の一 例を示すものである。

図において、数字は次のものを意味する。 1 … サンブリングブロー等。 2 … NH、酸化器, 3 … 触媒、 4 … 電圧調整器。 5 … NO2 コンパーター

(8)



PAT-NO: JP354079698A DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 54079698 A

TITLE: CONTINUOUS MEASURING APPARATUS OF AMMONIA CONCENTRA TION

PUBN-DATE: June 25, 1979

INVENTOR-INFORMATION: YOKOYAMA, SHIGEO; SERA, TOSHIKUNI; IWASAKI, KENJI

ASSIGNEE-INFORMATION: MITSUBISHI HEAVY IND LTD

APPL-NO: JP52146739

APPL-DATE: December 7, 1977

INT-CL (IPC): G01N031/10

ABSTRACT:

) tw

PURPOSE: To measure NH3 concentration in a gas continuously with a existing NOx meter, by applying current and heating the metal possessing catalytic action, in a reducing and purifying process of NOx with NH3.

CONSTITUTION: NH3 oxidation vessel 2 is filled with catalyst 3 composed of coiled Pt wire, and the charge voltage is adjusted by a voltage regulator 4, and the temperature is kept at 500°C. In this state, flue gas containing NH3 and O2 is sampled by a sampling probe 1, and is transformed into NO in the oxidation vessel 2. Further, NO2 in the gas is transformed into NO by NO2> converter 5. On the other hand, NO2 in the same flue gas is transformed into NO by the coneverter 5. The both gases are dehumidified by precooler 6 and are led into analytical part 10 alternately by the flow changer 8 in an analytical meter 7. Then, their chemiluminescence quantity with O3 generated by O3 generator 9 is detected, and the respective NO concentration is deducted at an arithmetic unit 11, so that the NH3 and NO concentrations may be calculated.

COPYRIGHT: (C) 1994, JPO&Japio

COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Appts. for continuous determination of ammonia concn. - by oxidising it using catalyst and analysing nitrogen oxide(s) formed

PATENT-ASSIGNEE: MITSUBISHI HEAVY IND CO LTD[MITO] PRIORITY-DATA: 1977JP-0146739 (December 7, 1977)

INT-CL (IPC): G01N031/10

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 54079698A

BASIC-ABSTRACT:

Appts. for continuous determination of ammonia concn. in gas contg. ammonia and oxygen (e.g. exhaust gas from reductive denitration system of NOx with ammonia) comprises an NH3 oxidiser contg. electroconductive metal having catalytic effect for converting NH3 into NO or electroconductive metal having no catalytic activity coated with catalytic active substance and an analyser for nitrogen oxide. With the use of catalytic metal (e.g. Pt wire catalyst) heated at 500-600 degrees C, NH3 in flue gas can be converted into NO with >98% efficiency without being affected by dust present. The catalyst has more durability than previous pellet catalyst because the reaction temp. (500-600 degrees C) is lower than that (700-900 degrees C) for prior art catalysts, and can be continuously used for >4000 hrs. Also the metal catalyst can be easily exchange when it has deteriorated.